## 19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭59-196738

©Int. Cl.<sup>3</sup> B 01 J 20/22 A 61 M 1/03 識別記号

101

庁内整理番号 7158-4G 6779-4C ❸公開 昭和59年(1984)11月8日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 7 頁)

図吸着体およびその製造法

②特

願 昭58-70967

29出

願 昭58(1983) 4 月21日

⑩発 明 者 谷敍孝

箕面市船場西2丁目11-1ロイ

ヤル千里105号

⑫発 明 者 林恒夫

芦屋市西山町3番1号

D出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

号

砂代 理 人 弁理士 朝日奈宗太

明 和 看

1 発明の名称

吸着体およびその製造法

## 2 特許額求の範囲

- 1 極限物度が 0.12 dt/g 以下でかつ硫酸含血が 15 ft 最多以上であるデキストラン硫酸および (または)その塩が水不溶性多孔体に共有結合を介して固定されてなる体外循環治療用リポ蛋白吸消体。
- 2 水不溶性多孔体の排除限界分子 監が 100 万 ~ 1 億の範囲である特許 翻求の範囲第 1 項記 載の吸射体。
- 3 水不常性多孔体が多孔質セルロースゲルである特許 助求の遊開第1項または第2項記載の吸着体。
- 4 デキストラン硫酸および(または)その塩が式:

- o<sup>A</sup> - ch<sub>2</sub> - ch - ch<sub>2</sub> - o<sup>B</sup> -

(式中、OAはデキストラン競酸および(または)その塩の水酸盐に由来する酸素原子、OBは水不溶性多孔体の安丽水酸盐に由来する酸素原子である)で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定されてなる特許請求の範囲第1項、第2項または第3項配波の吸消体。

- 5 デキストラン硫成および(または)その塩の固定量がカラム体積 1mx あたり0.2mg以上である特許請求の範囲第1項、第2項、第3項または第4項記載の吸浴体。
- 6 エポキシ化された水不溶性多孔体とデキストラン硫酸および(または)その塩とを反応させるにあたり、デキストラン硫酸および(または)その塩酸度を水不溶性多孔体(従煙面盤)を除く全反応系脂性の3瓜漿系以上としたことを特数とする極限粘度が 0.12a4/g以下でかつ遊飲含盤が15期肚系以上のデキストラン硫酸および(または)その虫が水不溶性

多孔体に共有結合を介して固定されてなる体 外循環治療用リポ蛋白吸着体の製造法。

- 7 水不溶性多孔体の排除限界分子段が 100 万 ~ 1 億の範囲である特許請求の範囲第 6 項記 股の製造法。
- 8 水不常性多孔体が多孔質セルロースゲルである特許請求の範囲第6項または第7項記載の製造法。
- 9 デキストラン硫酸および(または)その塩が式:

(式中、0<sup>A</sup>はデキストラン硫酸および(または)その塩の水酸基に由来する酸素原子、0<sup>B</sup>は水不溶性多孔体の表面水酸基に由来する酸素原子である)で示される紡合を介して水不溶性多孔体に固定されてなる特許請求の範围第6項、第7項または第8項記級の製造法。

10 デキストラン硫酸および(または)その塩の固定狀がカラム体程 1ms あたり0.2mg以上で

したのち、正常血漿とでVLDL値、 LDL 値を低下させる。 いわゆる血漿を改数はが現在のとしながなけば、 LDL 値を低こかがなけば、 いわぬながなないないがある。 しか 高いりを変換がある。 (1) 高いりを変がないないがある。 (1) 高いりを変がないないがある。 (1) がらればないがある。 (1) では、血漿ののがは血漿をのはれがある。 (1) では、血漿ののがないがある。 (1) では、ないののでなくでは、のののはあい有用である。 を使りずは白(HDL)も同時に除去してしまったとの欠点を有する。

さらには、除去対象物質に特異的な観和性

ある特許調求の記述が6点、第7頁、第8点 または第9項配版の製造法。

### 3 発明の詳細な説明

本発明は血液中の有害成分を除去するための 吸着体に関する。さらに難しくは血液あるいは 血漿、血滑中からりず蛋白、とくに概低粘度り ず蛋白(VLDL)および(または)低質度リポ蛋白 (LDL)を選択的に吸着除去するための吸消体に関 する。

血液中に存在するりが毎白のうちVLDL、LDLはコレステロールを多く含み、動脈硬化の原因となることが知られている。とりわけ家族性高脂血症などの高脂血症、高コレステロール症においては正常値の数倍のVLDLおよび(または)LDL値を示し、冠動脈の硬化などをひきおこす。これらの疾患の治療には食事放法、薬物放法が行なわれている。とくに家族性高脂血症に対してはVLDL、LDLを多く含んだ患者の血媒を分離

(アフィニティー)を有する物質(以下、リガンドという)を担体に固定した、いわゆるアフィニティークロマトグラフィーの原理による吸着体も試みられている。 該方法に用いられるリガンドは抗原、抗体などに比べれば入手しやすい物質が多いが、生体に由来する物質が多いため体外循環治療に用いるには減額操作などに対する安定性、価格、安全性などの点で満足しうるものはほとんどない。

本発明者らは叙上のごとき欠点を克服すべくさらに鋭意研究を取ねた結果、特定の制度と確

黄き爪を有するデキストラン硫酸および(または)その填を水不溶性多孔体に共有結合を介し

て固定することによつて、高効率でかつ安全に、
しかも選択性のながえられることを見出し、

本発明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は衝襲粘度(1M企塩水溶液中、25℃で測定、以下回線)が 0.12az/g 以下でかつ硫贯合展が15重用が以上、好ましくは15~

22 重量がのデキストラン硫酸および(または) その場が水不溶性多孔体に共有結合を介して関 定されてなる体外循環治療用リポ蛋白吸着体お よびその製造法に関する。

デキストラン 硫 於および(または)その堪とはロイコノストツク・メセンテロイデス(Leuconostoc mesenteroides)などにより生産される多額であるデキストランの硫酸エステル および(または)その塩である。

デキストラン総成および(または)その塩がカルシウムなどの2個カチオンの存在下にりず協自と沈殿を形成することが知られており、適常数目的には分子最が50万(順限粘度が約0.2044/g)程度のデキストラン硫版および(または)その塩が使用される。しかしながら、比較例に示すように級上のごときデキストラン硫版および(または)その塩を水不溶性多孔体に固定してもLDLおよび(または)VLDLの吸粉能力は低く、実用に耐えない。本発明者らは種々検討を重ねた結果、極限粘度が0.1244/g以下、より好ましくは0.0844/g以下でかつ硫黄含量が15重量を以上のデキストラン硫酸および(または)その塩が高

い LDL および(または)VLDL股幕能力と選択性 を示すことを見出した。さらにがくべきことに、叙 上のことき沈殿法では10~40㎜の2個カチオンを必 要とするのに対し、本発明の吸流体では 2 価カチオ ンの添加を必ずしも行なわなくとも高い 吸 苅 能 力 と 選択性を示すことが見出された。 またデキストラン 硫酸 および (または)その塩の混作は低いが、分子 爪がある程度以上大きくなると群性 が増加 すること が知られており、この点からも頑限粘度がD.12d4/g 以下、より好ましくは 0.0844/g 以下の比較的 低分子 鼠の デキストラン 磁酸および(または)その塩を 川い る こ と に よ つ て 、 固定 された デキストラン 硫酸 および (または)その塩が万が一脱離した際の危険を防止 できる。さらには、デキストラン硫酸および( または) その塩 は 大 部 分 が α - 1.6- グリコシド 結合であるの で高圧蒸気減関などの操作を施しても変化が少ない。

デキストラン硫酸および(または)その塩の分子 沿の測定法には組々あるが、粘度測定によるのが一般的である。しかしながら、デキストラン硫酸 および(または) その塩は高分子電解質であるため溶液のイオ

ン 強度、pH、さらにデキストラン 硫酸 および(または) その塩の硫 黄含 鼠(すなわち、スルホン酸 芸の鼠) などによって同じ分子肚のものでも粘度が異なる。 本発明でいう値 限粘度 とは、デキストラン 硫酸 および (または)その塩をナトリウム塩とし、 中性の1M食塩水溶液中、25°Cで 測定したものである。

本 発明に 用いる デキストラン硫酸および(または) その塩は直質状でも分 蕨 類 状 で もよく、塩としては ナトリウム、カリウムなどの水溶性塩が好ましい。

本発明に用いる損体の水 不常 性多 孔 体としてはつぎの性質を備えていることが好ましい。

(1) 機械的 強度 が比較的高く、カラムなどに充城して、 血液、血漿などの体液を 流した ばあいの圧力損失が 小さく、 目 詰り などを おこさ ない。

(2) 充分な大きさの翻孔が多数存在すること、すなわち吸労除去対象物質が翻孔内に侵入できることが必要であり、球状蛋白質およびウイルスを用いて測定した排除限界分子最が100万~1 你の範囲である(ただし排除限界分子最とは翻孔内に役入できない(排除される)分子のうち段

も小さい分子 脱をもつものの分子 点をいう)。 (3) 表面に 関定化反応に用いうる官能基または容易に 活性化しうる官能基、たとえばアミノ店、カルボキシル 蕗、ヒドロキシル蕗、チオール菇、酸無水物菇、サク シニルイミド菇、塩素菇、アルデヒド葉、アミド菇、エボキ シ茜などが存在する。

(4) 高圧蒸気被関などの減関操作による変化が少ない。なお、(2) の球状 街 白 別 およ び ウィルスを 用いて 棚定した排除限界分子根(以下、排除限界分子 根という) に関しては、排除限界分子 伊 100 万米福の担体を 用いたばあいは VLLL 、 LLL の除去 州は小さく 災用に耐えないが、排除限界分子 最が 100 万~ 数百万と VLLL 、 LLL の分子 散に近い担体でもある 制度 実用に 供し うるものが えられる。 一方、排除限界分子 最が 1 億を 超えると、リガンドの 固定 世が減少して 結果的 に 股 解 計が 減少して 結果的 に 股 解 計が 減少して 結果の に と ない。 か かる 型由の た め 本 発明に 用いる 水 不 常性 多 孔 体 は 排除 限 界 分子 最が 100 万~ 1 億の 範 明 で ある こと が 適 当で ま ス

叙上のことき性質を備えた水不が性多孔体の代表例

としては、スチレンージピニルペンゼン共取合体、架盤ポリピニルアルコール、架磁ポリアクリレート、架構されたピニルエーテルー無水マレイン酸共取合体、架機されたスチレンー低水マレイン酸共取合体、架磁ポリアミドなどなどの合成高分子の多孔体や多孔質セルロースゲル、さらにはシリカゲル多孔質ガラス、多孔質アルミナ、多孔質ケイ酸カルンウム、多孔質ジルコニア、ゼオライトなどの無機多孔体があげられるが、これらに限定されるわけではない。また水不溶性多孔体の設面は多機類、合成高分子などでコーティングされていてもよい。

水 不裕性多孔体の粒子径は一般的には小さい方が殴着能力の点で好ましいが、粒子径があまりに小さくなるとカラムに充填したばあいの圧力損失が大きくなり好ましくなく、1~5,000μの範囲であることが好ましい。また水不溶性多孔体は単独で用いてもよいし2 種類以上混合して用いてもよい。

級上の代表例の中でも多孔質セルロースゲル は前記(1)~(4)の性質を備えているばかりでなく、 デキストラン硫酸および(または)その塩を効

また、多孔質セルロースゲルを用いると他の水不溶性多孔体に比べ、同じ条件でもデキストラン 硫酸および(または)その塩の固定低が多く、 好都合である。

エピクロルヒドリンにより活性化された水不溶性 多孔体とデキストラン硫酸および(または)そ の塩との反応でえられる吸着体は、デキストラ ン硫酸および(または)その塩が式: 率よく関定することができるため本発明に設も 適した水不裕性多孔体のひとつである。

デキストラン鋭酸および(または)その塩を水不溶性多孔体に固定する方法には組みあるが、体外循環治療に用いるにはリガンドが脱機しないことが重要であるので、リガンドが結合の難固な共有結合を介して水不溶性多孔体に固定されていることが望ましい。

固定化方法の代表例としては、ハロゲン化シアン法、エピクロルヒドリン法、ビスエボキサイド法、ハロゲン化トリアジン法などがあげられるが、結合が強固でリガンドの脱離の危険性が少ないエピクロルヒドリン法が最も本発明に適している。しかしながら、該エピクロルヒドリン法は反応性が低く、を固定するはあいにはリガンドの自能技が水母芸であるためさらに反応性が低く、通常の方法では充分なリガンド固定量をうることは埋しい。

本発明者らは種々検討の結果、エピクロルヒドリンで活性化されたエポキシ化水不溶性多孔

$$-0^{A} - CH_{2} - CH - CH_{2} - 0^{B} -$$

(式中、o<sup>A</sup>はデキストラン酸酸および(または) その塩の水酸基に由来する酸素原子、o<sup>B</sup>は水不 溶性多孔体の設面水酸基に由来する酸素原子) で示される結合を介して水不溶性多孔体に固定 されている。

なお、固定化反応終了後未反応のデキストラン硫酸および(または)その塩は回収して精製などの工程を経て再使用することもできる。

本発明による吸着体を体外循環治域に用いるには観々の方法があるが、入口と出口に体液成分(血球、蛋白質など)は通過するが吸消体は通過できないフィルター、メッシュなどを設剤したカラムに充填し、酸カラムを体外循環回路に組み込み、血液、血漿などの体液をカラムに通して行なう方法が代数的である。

つぎに実施例をあげて本発明をさらに辞しく 説明するが、本発明はかかる実施例のみに限定 されるわけではない。

#### 比較例 1

セルロファインA-3 (チッツ 树製の多孔質セルロースゲル、排除限界分子 & 50,000,000、粒子径45~105μm ) 10m x に 20% Na OH 4g、ヘブタン 12g およびノニオン系界面活性剤トウイーン (Tween) 20を 1 縮加え、40 ℃で 2 時間撮料後エピクロルヒドリン5gを加えて 2 時間提拌した。静磁後上産みを捨て、ゲルを水流泸溝してエポキシ化セルロースゲルをえた。

お彼 0.20 dt/g、平均取合健(成料デキストランの平均取合度、以下平均取合度という) 3.500、磁数合成 17.7 重量 5のデキストラン硫酸ナトリウム 0.5gを水 2mt に溶解し、これに 数上のごとくしてえられたエボキシ化セルロースゲル2mt を加え、pH 12 に解験した (デキストラン硫酸ナトリウムの酸性は約10 取低 5)。これを 40 ℃ で 16 時間 振とう後 ゲルを 評別し、 2M食塩水、 0.5M食塩水、 水で 洗浄し、 デキストラン硫酸ナトリウム が固定 化されたセルロースゲルをえた。 励定された デ

キストラン磁酸ナトリウムの只はカラム体症 1m4 あたり 4.2mg であつた。

#### 比較例2

デキストラン酸酸ナトリウムを頻製結度 0.12444/g、平均原合度 140、 磁資合度 5.7 重量 5 のものにかえたほかは比較例 1 と同様にしてデキストラン硫酸ナトリウムが固定されたセルロースゲルをえた。間定されたデキストラン硫化ナトリウムの最はカラム体位 1m4 あたり2.5mgであつた。 実施例 1

デキストラン 硫酸ナトリウムとして
(1)極限粘度 0.02744/g、平均取合度 12、硫酸合成 17.7 抵抗%
(2)極限粘度 0.05544/g、平均取合度 40、硫酸合於 19 抵稅%
(8)極限粘度 0.08344/g、平均取合度 140、硫酸合於 19.2 承歇%
(4)極限粘度 0.11844/g、平均取合度 270、硫致合於 17.7 取益%
の 4 種類を用い、比較例 1 と同様にしてデキストラン 硫酸ナトリウムが固定されたセルロース
ゲルをえた。固定されたデキストラン 硫酸ナトリウムの最はカラム体 積 1m4 あたりそれぞれ
2.0mg、1.5mg、4.0mg、4.3mgであつた。

#### 寒 施 例 2

架橋ポリアクリレートゲルであるトヨパールHW65 (東洋豊途(開製、排除服界分子数 5,000,000、粒子径50~100μm) 10m4 に離和 NaOH 水溶液 6m4 、エビクロルヒドリン15m4を加え、攪拌しながら50℃で2時間反応させたのち、ゲルをアルコール、水で洗浄してエポキシ化されたゲルをえた。

えられたゲル 2m4 に極限粘度 0.055d4/g、平均低合度40、磁黄含以19低度系のデキストラン硫族ナトリウム0.5gおよび水 2m4 を加えた(デキストラン硫酸ナトリウムの濃度は約13低度系)。ついでpH12に調整し、40 °Cで16時間振とうし、ゲルを沪別し、2M食塩水、0.5M食塩水、水で洗浄してデキストラン硫酸ナトリウムが固定されたデキストラン硫酸ナトリウムの低はカラム体積 1m4 あたり 0.4mg であつた。

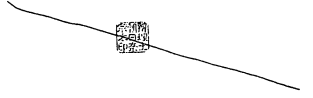
## 奖施例 3

極限結度 0.055ds/g、平均低合度40、硫酸合衆 19飛級多のデキストラン硫酸ナトリウムを用い、 固定化反応におけるデキストラン配成ナトリウムの設度を 2.5 抵銀%にかえたほかは比較例 1 と同様にしてデキストラン競後ナトリウムが固定されたゲルをえた。固定されたデキストラン硫酸ナトリウムの瓜はカラム体積 1mc あたり 0.15mgであつた。

#### 酞酸例

比較例1~2、契縮例1~3でえられたデキストラン硫酸ナトリウムが固定されたゲルのそれぞれ1m4をカラムに充填し、高脂血症患者の血漿(総コレステロール歳度 300mg/d4)6m4 を旅し、吸着された LDL の最を総コレステロールを指標として測定した(用いた血漿中のコレステロールはほとんどが LDL に由来するため)。

結果を第1数に示す。



	7.XE 35	ECENSIA 1	, 2	- 1 (1)	(2)	(3)	<b>(</b>	如勤02	米島町3
	7年ストラン院 設ナトリウムの 協限名度 (41/9)	0.20	0.124	0.027	0.055	0.083	0.118	0.055	0.055
凞	競賣合長 (原服名)	17.7	5.7	17.7	19.0	19.2	17.7	19.0	19.0
-	デストラン研 配ナトリウム 登度(加加多)	30 10	Ł	*	•	•	•	13	2.5
ALK.	本不管的多元体	+5107742A3	•		•	•	•	Harry HW65	2.5 than7112 A3
	カラムはは、1m/あ   たりのテキストラ   大道サトリケムの   阿丁(12) (m.)	4.2	2.5	2	5:	4.0	4.3	0.4	0.15
	カラム体は1mtを たりのチャストラ カラム過過加速中の 次はサトリウムの(約コレストロール) (5元十/代 [m.)	247	2 5 0	1.1.5	150	167	183	175	2 0 3

爽飾例 4

突筋例 1 でえられた吸剤体のうち、極限粘度 0.02744/g、平均低合度12、磁数合成17.7 形象 8 のデキストラン硫酸ナトリウムを固定したものを生型食塩水中に分散させた状態で 120 ℃ 20分間高圧蒸気波防を施し、返縮例 3 と同様にして LDL の吸着量を調定したところ、波紋偽操作による吸着係の減少はわずかであつた。

#### 实施例5

実施例 1 でえられた吸粉体のうち、病限粘度 0.027dt/g、平均抵合度12、磁黄含量17.7重量のデキストラン硫酸ナトリウムを開定したもの1mtをカラムに充類し、これに正常ヒト血漿 ( LDL コレステロールと HDL コレステロールの比が約 1 : 1 ) 6mt を通したところ、 LDL は大幅に波少したが、 HDL はほとんど吸消されなかつた。

### 实施例 6

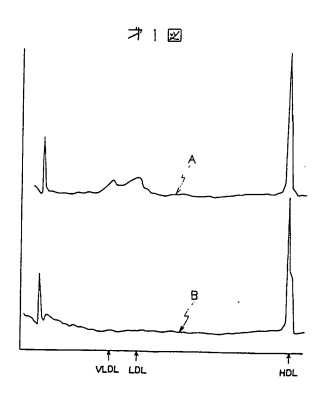
実施例 5 で用いたW 着体 imt をカラムに充填 し、これにVLDL、 LDL、 HDL を含む正常ウサギ

の血漿 6m4 を通し、カラム 超過的後での血漿中のリボ 出白をポリアクリルアミドゲルを用いたディスク 電気泳動法で調べた。 第1 図はその結果を示すチャートである。 第1 図中、曲線 A および B はそれぞれカラム 通過前、 通過後の電気 泳動の結果であり、 稼動は 570nm における 吸光 度、 ↑ はそれぞれ VLDL、 LDL、 HDL のバンドが出現した 仏質を示す。

第1卤に示すごとく、VLDL、 LDL は吸着されたが、 HDL はほとんど吸着されなかつた。

## 4 図面の簡単な説明

第 1 凶はポリアクリルアミドゲルを用いたディスク低気泳動の結果を示すチャートである。



## 手 続 補 正 書(自発)

昭和 58 年 10 月 5

特許庁長官 若 杉 和 夫

1 事件の要示

昭和 58 年特許顯第 70967

2 発明の名称

吸浴体およびその製造法

3 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市北区中之島三丁目2番4号

名 称 (094) 短淵化学工業株式会社

代妥者 嵩 田 敵

4 化 则 人 〒540

住 所 大阪市東区京橋3 ア自動番地/北川ビル (6522) 弁理士 (前8 10

9 2 2 (HC)

## 5 協正の対象

(1) 明細書の「発明の詳細な説明」の讀

#### 6 補正の内容

(1) 明細費14頁9行の「もできる。」のつぎに 改行してつぎの文章を挿入する。

「 デキストラン硫酸を固定したのち、未反 応の話性甚(エピクロルヒドリンを用いた ばあいはエポキシ蕗)はモノエタノールア ミンなどで對止しておくのが出ましい。」

- (2) 同15頁末行の「をえた。」のつぎに「未以 応のエポキシ苔はモノエタノールアミンを用 いて封止した。」を抑入する。
- (8) 同 17 頁 15 行の「をえた。」のつぎに「未 反応のエポキシ兹はモノエタノールアミンを 用いて封止した。」を抑入する。

以上

# ADSORBENT AND PREPARATION THEREOF

Patent Number:

JP59196738

Publication date:

1984-11-08

Inventor(s):

TANI NOBUTAKA; others: 01

Applicant(s):

KANEGAFUCHI KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

☐ JP<u>59196738</u>

Application Number: JP19830070967 19830421

Priority Number(s):

IPC Classification:

B01J20/22; A61M1/03

EC Classification:

Equivalents:

JP1536999C, JP63019214B

#### Abstract

PURPOSE:To perform safe adsorptive removal of lipoprotein in high efficiency, by immobilizing dextrane sulfate having specific viscosity and containing a specific amount of sulfur by a water insoluble porous substance through a covalent bond.

CONSTITUTION: Dextrane sulfate of which the critical viscosity (measured in an 1M saline solution at 25 deg.C or less) is 0.12dl/g or less and the sulfur content is 15wt% or more, pref., 15-22wt% and a salt thereof are immobilized by a water insoluble porous substance (a particle size is pref. in a range of 1-5,000mum) comprising styrene/divinyl benzene copolymer, crosslinked polyvinyl alcohol, crosslinked polyacrylate, a silica gel or porous glass through a covalent bond according to a halogenation cyan method, an epichlorohidrin method or a halogenation triazine method.

Data supplied from the esp@cenet database - 12